世界知的所有権機関

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6

C12N 9/20, 15/55 // (C12N 9/20, C12R 1:38) (C12N 15/55, C12R 1:38)

(11) 国際公開番号

WO96/27002

(43) 国際公開日

1996年9月6日(06.09.96)

(21) 国際出願番号

PCT/JP96/00426

1996年2月23日(23.02.96)

(22) 国際出願日 (30) 優先権データ

特願平7/38527

1995年2月27日(27.02.95)

JP

A1

(81) 指定国 AU, CN, FI, KR, US, 欧州特許(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調査報告書

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 昭和電工株式会社(SHOWA DENKO K.K.)[JP/JP] 〒105 東京都港区芝大門1丁目13番9号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

米田 正(YONEDA, Tadashi)[JP/JP]

高田晴美(TAKADA, Harumi)[JP/JP]

大野 桂(OHNO, Kei)[JP/JP]

貴家潤治(SASUGA, Junji)[JP/JP]

〒267 千葉県千葉市緑区大野台1丁目1番1号

昭和電工株式会社 総合研究所内 Chiba, (JP)

(74) 代理人

弁理士 大家邦久, 外(OHIE, Kunihisa et al.) 〒103 東京都中央区日本橋人形町2丁目2番6号 堀口第2ビル7階 大家特許事務所 Tokyo, (JP)

(54) TISE: NOVEL LIPASE GENE AND PROCESS FOR THE PRODUCTION OF LIPASE WITH THE USE OF THE SAME

(54) 発明の名称 新規なリバーゼ遺伝子及びそれを用いたリパーゼの製造方法

(57) Abstract

A lipase gene isolated from the chromosomal DNA of Pseudomonas sp. SD705 strain (FERM BP-4772); a gene encoding a protein which participates in the production of a lipase; and a process for the production of the lipase with the use of these genes. The use of these genes makes it possible to efficiently produce a lipase which is industrially useful in detergents, food processing, paper making, oil manufacturing, etc.

(57) 要約

シュードモナス s p. (Pseudomonas sp.) S D 7 0 5株 (FERM BP-4772) の染色体 D N A より単離されたリパーゼ遺伝子及びリパーゼの生産に関与するタンパク質をコードする遺伝子、それら遺伝子を使用するリパーゼの製造方法を提供する。

本発明の遺伝子を使用することにより洗剤用、食品加工用、製紙工業用、製油工業用等産業上有用なリパーゼを効率的に生産することができる。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願をパンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

明細書

新規なリパーゼ遺伝子及びそれを用いたリパーゼの製造方法

5

10

15

20

25

技術分野

本発明は洗剤用、食品加工用、製紙工業用、製油工業用等の産業上有用な脂質分解酵素である新規なリパーゼをコードする遺伝子およびそのヌクレオチド配列、そのリパーゼの生産に関与するタンパク質をコードする遺伝子およびそのヌクレオチド配列、それらの遺伝子を含む組換えベクター、組換えベクターを含む形質転換細胞、形質転換細胞を用いたリパーゼの製造方法に関する。

背景技術

10

15

20

25

<u>as glumae</u>) (Appl. Envir. Microbiol. (1992)<u>58</u>, 3738-3791) 、シュードモナス・フルオレセンス (<u>Pseudomonas fluorescens</u>) (Appl. Envir. Microbiol. (1992)58, 1776-1779) がある。

一部のシュードモナス(<u>Pseudomonas</u>)属細菌におけるリパーゼの生成には、リパーゼ構造遺伝子下流の遺伝子領域がコードしているタンパク質が関与していることが知られている。シュードモナス・セパシア(<u>Pseudomonas cepacia</u>)におけるリパーゼの生成には宿主微生物の種類に関わらずこの下流領域遺伝子が必須である(EP331376)。シュードモナス・グルマエ(<u>Pseudomonas glumae</u>)の産するリパーゼは、宿主微生物の種類に関わらずリパーゼの安定化効果を示すタンパク質がこの領域にコードされていることが知られている(EP464922)。

一方シュードモナス・シュードアルカリゲネス(Pseudomonas pseudo alcaligenes)では、ホモロガスな宿主・ベクターを用いた系では生産量増大効果を示すが、ヘテロロガスな宿主・ベクターを用いた系でのリパーゼ生産にはこの下流領域遺伝子は必須ではない(EP334462)。またシュードモナス・フラジ(Pseudomonas fragi)ではこの下流領域遺伝子は存在しない。

リパーゼを洗剤に配合して被洗浄物に付着した脂質を分解除去し洗浄効率を向上できることは従来より知られている。この用途は、アンドレー (H. Andree) らによる「洗浄剤成分としてのリパーゼ」 (Lipase as detergent components) と題する報文 (Journal of Applied Biochemis try, 2, 218-229(1980)) 等に記載されている。

好ましい洗剤配合用のリパーゼは、洗濯液中で充分にリパーゼ活性が 機能するものである。通常の洗濯条件では洗浄液のpHがアルカリ性領 域にあるため、アルカリ性pHで機能するリパーゼが求められる。また、 一般に脂質汚れは高温高アルカリ条件下では比較的除去されやすいが、

10

15

20

25

低温(60℃以下)の洗浄では充分に脂質汚れを除去できないことが知られている。従来より主として低温洗濯が行われているわが国はもとより、欧米においても洗濯温度は低温化する傾向にあり、従って好ましい洗剤配合用リパーゼは、低温でも充分に機能するものである。また、好ましい洗剤配合用リパーゼは界面活性剤等の洗剤成分や、多くの洗剤に含まれているプロテアーゼや漂白剤存在下でも洗濯時に充分機能を発揮し得るものである。さらに、好ましい洗剤配合用リパーゼは、洗剤に配合した状態で保存するときにも共存する洗剤含有成分に対して安定であるものである。

リパーゼを生産する微生物としては、シュードモナス(Pseudomonas 属、アルカリゲネス(Alcaligenes)属、アクロモバクター(Achromoba cter)属、ムコール(Mucor)属、キャンディダ(Candida)属、フミコーラ(Humicola)属、リゾムコール(Rhizomucor)属などが知られているが、これらの菌株から得られる大部分のリパーゼはその至適pHが中性から微アルカリ性にあるため、アルカリ性の洗剤溶液中で充分にリパーゼが機能せず、また、洗剤溶液中での安定性も低い。さらには、アクロモバクター(Achromobacter)属、ムコール(Mucor)属、キャンディダ(Candida)属、フミコーラ(Humicola)属の各リパーゼは、アニオン性界面活性剤の存在下においてその活性を強く阻害される。

また、リパーゼを生産するシュードモナス(Pseudomonas)属に属する微生物としては、シュードモナス・フラジ(Pseudomonas fragi)、シュードモナス・セパシア(Pseudomonas cepacia)、シュードモナス・シュードアルカリゲネス(Pseudomonas pseudoalcaligenes)、シュードモナス・アエルギノザ(Pseudomonas aeruginosa)、シュードモナス・フルオレセンス(Pseudomonas fluorescens)などがあるが、これらの菌株から得られる公知の酵素も前記の特性を満足するものではない。

発明の開示

本発明は、洗剤用等の工業分野に用いられる優れた特性を有するリパーゼ、特にSD705株 (FERM BP-3772) 由来のリパーゼ Sを効率よく 生産する方法に関する。

さらに詳しくいえば、本発明は、前記リパーゼSをコードする遺伝子およびそのヌクレオチド配列、リパーゼSの生産に関与するタンパク質をコードする遺伝子およびそのヌクレオチド配列、かかる遺伝子を含む組換えベクター、かかる組換えベクターで形質転換された形質転換細胞、かかる形質転換細胞よりリパーゼSを製造する方法に関する。

図面の簡単な説明

図1はプラスミドpS1の制限酵素地図である。

. 5

10

15

20

図2はプラスミドpS1Sの制限酵素地図である。

図3はプラスミドpS1Eの制限酵素地図である。

図4はプラスミドpSL1の制限酵素地図である。

図5はプラスミドpSL2の制限酵素地図である。

図6はプラスミドpSP1の制限酵素地図である。

図7はプラスミドpSP2の制限酵素地図である。

図8はプラスミドpAP1、pAP2、pAP3の構築図である。

図9はプラスミドpSB1の構築図である。

図10はプラスミドpSB2の構築図である。

発明の詳細な説明

25 本発明者らは、まず洗剤等の用途に有用なリパーゼS生産菌の1つで あるシュードモナス属細菌であり、本出願人により工業技術院生命工学

20

25

工業技術研究所(日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号)に寄託され、
ブダペスト条約に基づく国際寄託に移管されたシュードモナスsp.(Ps
eudomonas sp.)SD705株(受託番号FERM BP-4772)より、リパーゼ
Sをコードする遺伝子およびその生産に関与するタンパク質をコードす
る遺伝子を含むDNA断片を取得した。このDNA断片を宿主細胞に導
入し、得られた形質転換細胞を培養した培養物中にリパーゼSが得られ
ることを確認し、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は以下のものを提供するものである。

- 1) 配列番号1に記載されたアミノ酸配列をコードする遺伝子。
- 2)配列番号2に記載されたリパーゼをコードするヌクレオチド配列を 含む遺伝子。
 - 3) 配列番号3に記載されたアミノ酸配列をコードする遺伝子。
 - 4) 配列番号4に記載されたリパーゼの生産に関与するタンパク質をコードするヌクレオチド配列を含む遺伝子。
- 5) シュードモナス (<u>Pseudomonas</u>) 属細菌由来の前記1) ないし4) のいずれかに記載の遺伝子。
 - 6) シュードモナス s p. (<u>Pseudomonas</u> sp.) S D 7 0 5 株 (受託番号FE RM BP-4772) 由来の前記1) ないし4) のいずれかに記載の遺伝子。
 - 7) 前記1) ないし6) のいずれかに記載された遺伝子のヌクレオチド 配列の全部もしくは一部を含むDNA。
 - 8) 前記3) または4) に記載された遺伝子のヌクレオチド配列の全部 もしくは一部とハイブリダイズするDNA。
 - 9) 前記1) ないし4) のいずれかに記載された遺伝子の少なくとも1 つを宿主微生物細胞内で発現するように宿主微生物細胞内で複製可能なベクターに組み込んだ組換えDNA。
 - 10) 前記1) ないし4) のいずれかに記載された遺伝子の少なくとも

- 1つを微生物染色体上に相同組換えによって組み込んだ組換え染色体 DNA、
- 11) 前記9) に記載の組換えDNAで形質転換された形質転換宿主微生物。
- 5 12) 前記10) に記載の組換え染色体 DNA を含む形質転換微生物。
 - 13) 微生物がエスシェリシア (<u>Escherichia</u>) 属細菌、シュードモナス属細菌 (<u>Pseudomonas</u>)、またはバチルス属細菌 (<u>Bacillus</u>) である前記11) 記載の形質転換微生物。
- 14) 微生物がシュードモナス属細菌 (<u>Pseudomonas</u>)、またはバチル 10 ス属細菌 (<u>Bacillus</u>) である前記12) 記載の形質転換微生物。
 - 15) 微生物がシュードモナス・アルカリゲネス (<u>Pseudomonas alcali genes</u>)、シュードモナス・シュードアルカリゲネス (<u>Pseudomonas pse udoalcaligenes</u>)、シュードモナス・メンドシナ (<u>Pseudomonas mendoc ina</u>)、またはバチルス・ズブチリス (<u>Bacillus subutilus</u>) である前記11)または12) 記載の形質転換微生物。
 - 16) 微生物がシュードモナスsp. (Pseudomonas sp.) SD705株 (受託番号FERN BP-4772)、シュードモナス・メンドシナ (Pseudomonas alcaligenes) SD702株 (受託番号FERN BP-4291)、バチルス (Bacillus) NKS-21株 (受託番号FERN BP-93-1)、またはそれらの変異株である前記11)または12)記載の形質転換微生物。
 - 17) 前記11) ないし16) のいずれかに記載の形質転換宿主細胞の少なくとも1つを培養してリパーゼを含む培養物を得、リパーゼを単離することを特徴とするリパーゼの製造方法。

以下本発明について詳細に説明する。

25 [遺伝子の単離]

15

20

本発明において、リパーゼをコードする遺伝子は、コロニーハイブリ

10

ダイゼーションや平板培地上でのクリアゾーンの形成といった公知の方法で染色体DNAから単離することができる。すなわち、まず染色体ライブラリーを作成する。次にリパーゼの全部または一部のアミノ酸配列が判っている場合には、その部分に相当するオリゴヌクレオチドプロープを作製し、それを用いてコロニーハイブリダイゼーションを行うことにより、リパーゼをコードする遺伝子を単離することができる。

リパーゼのアミノ酸配列が全く判っていない場合は、一般に微生物リ パーゼにおいて保存性の高いことが知られている活性中心残基近傍の配 列に相当するオリゴヌクレオチドをプローブとして用いることもできる。

またあるいは、2つの異なる保存性配列に相当するオリゴヌクレオチドをプライマーとし、目的リパーゼ遺伝子をもつ染色体を鋳型としてDNAポリメラーゼにより2つのプライマー間の配列を酵素的に合成することにより得られた2本鎖DNAの双方をプローブとして用いることができる。

15 あるいは、リパーゼを産生しない細菌で染色体ライブラリーを作製し、 リパーゼの難溶性基質を含む寒天上で平板培養する。リパーゼ遺伝子を 含む染色体 DNA 断片を持つ細菌は、そのコロニーの周りの基質を分解 するためクリアゾーンを形成することによって選抜できる。この方法に よってもリパーゼをコードする遺伝子を単離することができるが、いず れの方法でも良い。

リパーゼの生産に関与するタンパク質をコードする遺伝子は、リパーゼをコードする遺伝子の全部あるいは3′側の一部をプローブとしてコロニーハイブリダイゼーションを行うことによりリパーゼ遺伝子の下流のDNA断片として染色体DNAから単離することができる。

25 [宿主]

得られた遺伝子を導入するための宿主としては、その遺伝子が発現す

10

25

るものであればよく、例えばシュードモナス(<u>Pseudomonas</u>)属細菌、 エスシェリシア(<u>Escherichia</u>)属細菌、バチルス(<u>Bacillus</u>)属細菌 等を用いることが出来る。

シュードモナス (Pseudomonas) 属細菌では、シュードモナスsp. (Pseudomonas sp.) SD705株 (受託番号FERM BP-4772) もしくはその変異株、シュードモナス・アルカリゲネス (Pseudomonas alcaligenes)、シュードモナス・シュードアルカリゲネス (Pseudomonas pseudoalcaligenes)、シュードモナス・メンドシナ (Pseudomonas mendocina)が好ましい。より好ましくは、シュードモナスsp.(Pseudomonas sp.) SD705株もしくはその変異株、シュードモナス・メンドシナ (Pseudomonas mendocina) SD702株 (受託番号FERM BP-4291) もしくはその変異株である。

エスシェリシア(<u>Escherichia</u>)属細菌では、大腸菌(<u>Escherichia</u> <u>c</u> <u>oli</u>) が好ましい。

バチルス (<u>Bacillus</u>) 属細菌では、バチルス・ズブチリス (<u>Bacillus amyloli guefaciens</u>)、バチルス・アミロリクファシエンス (<u>Bacillus amyloli quefaciens</u>)、バチルス・リケニホルミス (<u>Bacillus licheniformis</u>)、バチルス・ファーマス (<u>Bacillus firmus</u>)、バチルス・レンタス (<u>Bacillus lentus</u>)、バチルス・アルカロフィラス (<u>Bacillus alcalophilu s</u>) が好ましい。より好ましくは、バチルス s p. (<u>Bacillus sp.</u>) N K S-2 1株 (受託番号FERM BP-93-1) もしくはその変異株である。

[形質転換]

得られたリパーゼ遺伝子とリパーゼの生産に関与するタンパク質をコードする遺伝子を宿主菌に導入する。両遺伝子を同時に1つのベクターに、染色体中に存在していたのと同様の配列になるように連結するか、あるいは、それぞれを宿主細胞中で共存できる2つのベクターに別々に

連結する。

5

10

15

20

シュードモナス(Pseudomonas)属細菌以外を宿主として用いる場合は、宿主中で発現するように、その宿主で機能するプロモーター及びシグナル配列とターミネーターの間に挿入するように連結する。遺伝子を連結した組換えベクターを用いて宿主菌を形質転換する。2つの遺伝子を別々のベクターに連結した場合は、リパーゼ遺伝子のみを含む組換えベクターのみを用いて形質転換してもよいし、また、2つの組換えベクターで同時に形質転換してもよい。例えば、大腸菌を宿主として用いる場合、pUC系や、pACYC系等のプラスミドを用いることができる。バチルス(Bacillus)属細菌を宿主として用いる場合は、pUB110や、pE194のプラスミドを用いることができる。

シュードモナス (Pseudomonas) 属細菌を宿主として用いる場合は、RSF1010等のプラスミドを用いることができる。これらによって遺伝子は宿主菌の染色体外に安定に維持される。また、宿主菌内で複製できない形のDNAを用いて染色体内に組み込む方法によって遺伝子を導入してもよい。

[リパーゼの製造]

シュードモナス (Pseudomonas) 属細菌を宿主として用いた場合、リパーゼは培養液中に分泌される。培養液からのリパーゼの分離精製は、培養液に硫安を加え、リパーゼを粗分画し、透析によって硫安を除去後、CMセルロースカラムで分別することによりSDSポリアクリルアミドゲル電気泳動で単一なバンドになるまでリパーゼを精製できる。しかし、リパーゼの生産、及び精製法は上記方法に限定されるものではなく、他の方法でももちろん可能である。

25 [リパーゼSの性質]

以上の方法により得られるリパーゼSは以下に挙げる性質を示す。

(1)作用

5

10

20

25

トリグリセリドに作用し、そのエステルを加水分解する。

(2)基質特異性

各種グリセリド、エステルなどを広範囲にわたり加水分解する。

(3)作用 p H 及び至適 p H

オリーブオイルを基質とし、pH-stat法を使用し、pH8~1 2の範囲で測定した場合の作用pHが8~12、至適pHが約10.7。

(4)作用温度及び至適温度

トリオレインエマルジョンを基質として、 $30 \sim 80 \%$ の範囲で測定した場合の作用温度が $30 \sim 80 \%$ 、至適温度が $60 \pm 5 \%$ 。

(5) 洗剤成分による影響

プロテアーゼを含む各種洗剤溶液中で高い活性を有する。

発明を実施するための最良の形態

15 本発明を実施例を挙げて説明するが、本発明は以下の実施例に限定されるものではない。

実施例1:染色体DNAの調製

シュードモナス s p. (Pseudomonas sp.) S D 7 0 5 株を L 培地(ポリペプトン1%、酵母エキス0.5%、塩化ナトリウム0.5%)に10%炭酸ナトリウムを3 m 1 加え、p H 9 に調製した培地1000m 1 に植菌し、3 5 \mathbb{C} で1 晩培養後、遠心分離によって上清を除去し、菌体を得た。これを0.4M塩化ナトリウム、10 m M E D T A を含む 50 m M トリス塩酸緩衝液(p H 8)8 m 1 に懸濁した。これにリゾチームとR N a s e A をそれぞれ終濃度0.5 m g / m 1、0.05 m g / m 1 になるように加え、37 \mathbb{C} で30分間穏やかに振とうし、更にドデシル硫酸ナトリウム(S

DS)を終濃度1%になるように加え、37℃で30分間穏やかに振とうし、溶菌させた。その後、60℃で10分間加温し、完全に可溶化させた。この溶液にTE緩衝液(1mM EDTAを含む10mMトリス塩酸緩衝液(pH8))で飽和させたフェノールを等量加え、穏やかに転倒混和し、遠心分離によって上層の水層を回収することを3回繰り返した。3回目に回収した水層に-20℃に冷やしたエタノールを3倍量加え、沈澱をプラスチック棒で巻取った。この沈澱をエタノールでリンスした後、減圧乾燥し、TE緩衝液1mlに再溶解した。

10 実施例2:染色体DNAライブラリーの作製

染色体DNAを制限酵素Sau3AIで部分分解した後、アガロース電気泳動を行い、 $2\sim10\,k$ bpのDNA断片を回収した。一方、プラスミドpUC118をBamHIで分解し、アルカリホスファターゼ処理を行った。両者をT4DNAリガーゼを用いて連結した。これをL培地で培養した後、 $50\,m$ M塩化カルシウムで処理した大腸菌JM101株 $0.3\,m$ 1に加え、 $0\,m$ 0で30分間インキュベートした後、L培地を1m1になるように加え、 $37\,m$ 0で1時間振とうした。これをアンピシリン $50\,m$ 0 pmを含むL平板培地に塗布し、 $37\,m$ 0で1晩培養した。この結果、約 $1000\,m$ 10つの形質転換体を得た。

20

15

5

実施例3:オリゴヌクレオチドプローブの作製

精製したリパーゼのN末端アミノ酸配列をプロテインシークエンサー Model 476A (アプライドバイオシステムズ社) で分析し、配列番号 5 に示す結果を得た。これに基づいてDNA合成機で配列番号 6 に示すオリゴヌクレオチドプローブを合成した。これを、ECL (登録商標; 3'-oligolabelling and detection system, Amasham life science社)を

用いて標識した。

5

10

15

20

25

実施例4:リパーゼをコードする遺伝子の単離

約1000コロニーの形質転換体をし平板培地上に置いたナイロンフィル ター上で37℃で1晩培養した。フィルターを剥し、0.5M水酸化ナト リウム/1.5M塩化ナトリウムに浸した濾紙上で10分間溶菌させ、1.5 M塩化ナトリウム/1Mトリス塩酸緩衝液(pH7)で浸した濾紙上で 7分間、2回中和した。フィルターを80℃2時間焼成し、0.5%SD $S \diagup 6 \times S S C (1 \times S S C は、<math>150$ m M 塩化ナトリウム $\diagup 15$ m M クエン酸ナトリウム溶液。n×SSCは1×SSCのn倍の濃度の15 0 m M 塩化ナトリウム/15 m M クエン酸ナトリウム溶液。)中で菌の 残査を洗浄した。0.1% S D S / 5 × S S C / 5 × デンハート溶液 (Denhardts solution) (0.1%フィコール、0.1%ポリビニルピロリド ン、0.1%ウシ血清アルブミン(BSA))中でフィルターのプレハイブ リダイゼーションを60℃で1時間行った。同様の溶液中に上記の標識 したオリゴヌクレオチドプローブを加え、フィルターのハイブリダイゼ ーションを60℃で1晩行った。その後、フィルターを0.1%SDS/ 1×SSCで60℃で15分間、0.1%SDS/0.5×SSCで60℃で 15分間洗浄した。これを、ECL (登録商標; 3'-oligolabelling and detection system) のプロトコルに従って検出した。

このようなコロニーハイブリダイゼーションの結果、いくつかの陽性 コロニーを得た。得られたコロニーのうちの1つからプラスミドを回収 し、制限酵素 E c o R I と P s t I、S a c I と X b a I で分解した断 片をアガロース電気泳動で分離して挿入断片の長さを推定したところ、 約7kbpのDNA断片が得られたことが判った。このプラスミドpS 1を各種制限酵素で分解し、制限酵素地図を作製した。さらにアガロー

10

15

20

25

スゲル電気泳動で分離してナイロンフィルターに吸着させた。コロニーハイブリダイゼーションと同様の手順でサザンハイブリダイゼーションを行った。その結果、約4kbpのHindm-SacI断片および約2.7kbpのEcoRI断片にハイブリダイズした。この結果より、リパーゼSをコードする遺伝子およびその生産に関与するタンパク質をコードする遺伝子は約4kbpのHindm-SacI断片および約2.7kbpのEcoRI断片に含まれていると推定された。図1にpS1の制限酵素地図を示す。ここで、白矢印はリパーゼ遺伝子、黒矢印はリパーゼの生産に関与する遺伝子、Placはlacプロモーター、oriは複製開始点、Ap^rはアンピシリン耐性遺伝子を表わす。これらの断片を回収し、プラスミドpUC118(宝酒造(株))のHindm-SacI部位またはEcoRI部位にそれぞれ連結し、大腸菌JM101株を形質転換して、それぞれのDNA断片を含むプラスミドpS1S、pS1Eを得た。図2にpS1S、図3にpS1Eの制限酵素地図を示す(図中の記号は図1と同じである。)。

実施例5:リパーゼ遺伝子のヌクレオチド配列決定

プラスミドpS1Eを用いて、サンガー(Sanger)のジデオキシ法(Sanger, F., Nicklen, S., Coulson, A. R. (1977) Proc. Natl. Acad. Sci. USA., 74,5463)でリパーゼSをコードする遺伝子およびその生産に関与するタンパク質をコードする遺伝子のヌクレオチド配列を決定した。すなわち、ダイデオキシターミネーターシーケンシングキット(アプライドバイオシステムズ社)を用い、DNAシークエンサー(Nodel 370A, アプライドバイオシステムズ社)によってヌクレオチド配列を解析した。その結果、配列番号2のようなリパーゼをコードするヌクレオチド配列および配列番号4のようなリパーゼ生産に関与するタンパク質をコードす

る遺伝子のヌクレオチド配列を得た。そこから推定されるアミノ酸配列 を配列番号1および配列番号3で示す。

実施例6:組換えベクターの構築および形質転換体の作製

5 i)大腸菌

10

15

20

25

リパーゼ遺伝子のリボソーム結合部位(SD配列)及び開始コドンを 含む部分に相当する配列の5′末端にEcoRI部位が付加されるよう な配列番号7に示すオリゴヌクレオチドを化学合成した。このオリゴヌ クレオチドと市販のM13プライマーRV(宝酒造(株))の2つのオ リゴヌクレオチドをプラスミドpS1Eと混合し、ポリメラーゼチェー ンリアクション(PCR)反応を行い、SD配列を含むリパーゼ遺伝子 およびその生産に関与するタンパク質をコードする遺伝子を含むDNA 断片を得た。この断片をEcoRIで完全に分解後、アガロースゲル電 気泳動で分画し、アガロースゲル中より抽出精製した。プラスミドpU C118をEcoRIで完全に分解後、上記のように精製したDNA断 片と混合し、T4DNAリガーゼによって連結反応を行い、大腸菌JM 101株を形質転換し、アンピシリン耐性の形質転換体を選択した。こ れらの形質転換体よりプラスミドDNAを抽出、精製、分析し、得られ た形質転換体が、pUC118のEcoRI切断部位にリパーゼ遺伝子。 およびその生産に関与するタンパク質をコードする遺伝子を含むDNA 断片が挿入され、lacプロモーターの下流でリパーゼ遺伝子およびそ の生産に関与するタンパク質をコードする遺伝子が発現されるプラスミ ドを保持していることを確認し、このプラスミドをpSL1とした。図 4にpSL1の制限酵素地図を示す(図中の記号は図1と同じである)。

リパーゼ遺伝子の3′末端にEcoRI部位が付加されるような配列 番号8に示すオリゴヌクレオチドを化学合成した。これと先に合成した

配列番号7に示すオリゴヌクレオチドをプラスミドpS1Eと混合し、ポリメラーゼチェーンリアクション(PCR)反応を行い、SD配列を含むリパーゼ遺伝子のみを含むDNA断片を得た。この断片をEcoRIで完全に分解後、上記と同様にプラスミドpUC118と連結、形質転換し、pUC118のEcoRI切断部位にリパーゼ遺伝子のみを含むDNA断片が挿入され、1acプロモーターの下流でリパーゼ遺伝子が発現されるプラスミドpSL2を保持する形質転換体を得た。図5にpSL2の制限酵素地図を示す(図中の記号は図1と同じである。)。ii)シュードモナス

5

10

15

20

25

プラスミドpS1SをHindILとSaclで完全に分解後、リパーゼ遺伝子およびその生産に関与するタンパク質をコードする遺伝子を含むDNA断片をアガロースゲル電気泳動で分画し、アガロースゲル中より抽出精製した。プラスミドpMFY42をHindILとSaclで完全に分解後、上記のように精製したDNA断片と混合し、T4DNAリガーゼによって連結反応を行い、大腸菌JM101株を形質転換し、カナマイシン耐性のコロニーを選択した。これらの形質転換体よりプラスミドDNAを抽出、精製、分析し、pMFY42のHindILとSacl切断部位の間にリパーゼ遺伝子およびその生産に関与するタンパク質をコードする遺伝子を含むDNA断片が挿入されたプラスミドpSP1を得た。図6にpSP1の制限酵素地図を示す。ここで、白矢印、黒矢印は図1と同じ。Km^rはカナマイシン耐性遺伝子、Tc^rはテトラサイクリン耐性遺伝子を表わす。

市販のM13プライマーM4(宝酒造(株))と配列番号9に示すオリゴヌクレオチドの2つのオリゴヌクレオチドをプラスミドpS1Sと混合し、ポリメラーゼチェーンリアクション(PCR)反応を行い、リパーゼ遺伝子のみを含むDNA断片を得た。この断片をHind皿とS

acIで完全に分解後、上記と同様にプラスミドpMFY42と連結し、pMFY42のHind皿とSacI切断部位の間にリパーゼ遺伝子のみを含むDNA断片が挿入されたプラスミドpSP2を得た。図7にpSP2の制限酵素地図を示す(図中の記号は図6と同じ)。

5

プラスミドpSP1およびpSP2を用い、シュードモナスsp. SD705株(受託番号FERM BP-4772)をエレクトロポーレーション法により形質転換し、カナマイシン耐性のコロニーを選択した。すなわち、まずSD705株をpH9に調整したL液体培地5m1でOD=0.5まで生育させた後、遠心分離により菌体を回収した。この菌体を滅菌水に懸濁し、再び回収した後、0.5m1の滅菌水に再懸濁した。この菌経る臓療にプラスミドDNAを加え、電極付きセルに移した後、高電圧電気パルスを与えた。その後、菌懸濁液にpH9のL液体培地を1m1加え、37℃で1時間振とう培養した後、カナマイシン50ppm及びリパーゼの基質であるオリープオイルのエマルジョンを含むpH9のL平板培地に塗布した。35℃で1晩培養し、生育したコロニーのうち、コロニーの回りにクリアゾーンを形成したものを選抜し、形質転換株を得た。

15

20

25

10

シュードモナス・メンドシナ(Pseudomonas mendocina) SD702 株(受託番号FERM BP-4291)のリパーゼ欠損株であるLD9株を同様に 形質転換し、形質転換体を得た。なお、LD9株は、シュードモナス・メンドシナSD702株にN-メチルーN'-ニトローN-ニトロソグ アニジンを作用させ、リパーゼ基質を含む平板培地にまいて培養し、クリアゾーンを形成しない株を選択することにより取得した。

iii)バチルス

成熟リパーゼのN末端にXbal部位が付加されるような配列番号1 0に示すオリゴヌクレオチドを化学合成した。また、リパーゼの生産に 関与するタンパク質をコードする遺伝子の3′末端にXbal部位が付

10

15

20

25

加されるような配列番号11に示すオリゴヌクレオチドを化学合成した。これら2つのオリゴヌクレオチドをプラスミドpS1Eと混合し、ポリメラーゼチェーンリアクション(PCR)反応を行い、成熟型リパーゼ遺伝子およびその生産に関与するタンパク質をコードする遺伝子を含むDNA断片を得た。この断片をXbalで完全に分解後、上記と同様にプラスミドpUC118と連結し、pUC118のXbal切断部位に成熟型リパーゼ遺伝子およびその生産に関与するタンパク質をコードする遺伝子を含むDNA断片が挿入されたプラスミドpSM1を得た。

リパーゼのC末端にXbal部位が付加されるような配列番号12に示すオリゴヌクレオチドを化学合成した。このオリゴヌクレオチドと配列番号10に示すオリゴヌクレオチドをプラスミドpS1Eと混合し、ポリメラーゼチェーンリアクション(PCR)反応を行い、成熟型リパーゼ遺伝子のみを含むDNA断片を得た。この断片をXbalで完全に分解後、上記と同様にプラスミドpUC118と連結し、pUC118のXbal切断部位に成熟型リパーゼ遺伝子およびその生産に関与するタンパク質をコードする遺伝子を含むDNA断片が挿入されたプラスミドpSM2を得た。

配列番号13、14に示すオリゴヌクレオチドを化学合成した。これら2つのオリゴヌクレオチドをプラスミドpSDT812 (特開平1-141596号)と混合し、ポリメラーゼチェーンリアクション (PCR) 反応を行い、アルカリプロテアーゼのプロモーター領域及びプレプロ配列の一部を含むDNA断片を得た。この断片をEcoRIとXbaIで完全に分解後、上記と同様にプラスミドpUC118と連結し、pUC118のEcoRIとXbaI切断部位の間にアルカリプロテアーゼのプロモーター領域及びプレプロ配列の一部を含むDNA断片が挿入されたプラスミドpAP1を得た。

配列番号15、16に示すオリゴヌクレオチドを化学合成した。これら2つのオリゴヌクレオチドをプラスミドpSDT812と混合し、ポリメラーゼチェーンリアクション(PCR)反応を行い、アルカリプロテアーゼのターミネーター領域を含むDNA断片を得た。この断片をXbaIとHindIIで完全に分解後、上記と同様にプラスミドpUC118と連結し、pUC118のXbaIとHindII切断部位の間にアルカリプロテアーゼのターミネーター領域を含むDNA断片が挿入されたプラスミドpAP2を得た。

5

10

15

20

プラスミドpAP1をEcoRIとXbaIで切断し、アルカリプロテアーゼのプロモーター領域及びプレプロ配列の一部を含むDNA断片を回収した。また、プラスミドpAP2をXbaIとHindIIで切断し、アルカリプロテアーゼのターミネーター領域を含むDNA断片を回収した。この2つの断片をプラスミドpUC118と連結し、pUC118のEcoRIとHindII切断部位の間にアルカリプロテアーゼのプロモーター領域、プレプロ配列の一部及びターミネーター領域を含むDNA断片が挿入されたプラスミドpAP3を得た。図8にpAP1、pAP2、pAP3の構築過程を示す。ここで、Paprはアルカリプロテアーゼ遺伝子プロモーター、preはアルカリプロテアーゼプロ配列、terはアルカリプロテアーゼ遺伝子クーミネーターを表わす。

プラスミドpSM1、プラスミドpSM2をXbaIで切断し、2つのリパーゼ遺伝子を含むDNA断片を回収した。この2つの断片をそれぞれプラスミドpAP3のXbaI部位に連結し、プラスミドpAP4、プラスミドpAP5を得た。

25 プラスミドpAP4、プラスミドpAP5をEcoRIとHindⅢ で切断し、2つのリパーゼ遺伝子を含むDNA断片を回収した。この2

10

15

20

25

つの断片をそれぞれプラスミドpHY300PLK(宝酒造(株))と連結し、バチルス・ズブチリスSD-800 (特開平1-141596号に記載の方法により作製したプロテアーゼ低生産株)をプロトプラスト法により形質転換した。テトラサイクリン耐性で、かつ、0.5%オリーブオイルエマルジョンを含む寒天培地で大きなクリアゾーンを作る形質転換株を選択し、これらの形質転換体よりプラスミドDNAを抽出、精製し、pHY300PLKのEcoRIとHindII切断部位の間にアルカリプロテアーゼのプロモーター領域、プレプロ配列の一部、成熟型リパーゼ遺伝子、または成熟型リパーゼ遺伝子およびその生産に関与するタンパク質をコードする遺伝子、及びアルカリプロテアーゼのターミネーター領域を含むDNA断片が挿入されたプラスミドpSB1、pSB2を得た。図9にpSB1、図10にpSB2の構築過程を示す(図中の記号は図1、図6、図8と同じ)。

このプラスミドでバチルスNKS-21株(受託番号FERN BP-93-1)のプロテアーゼ欠損株をプロトプラスト法により形質転換し、テトラサイクリン耐性の形質転換株を選択した。なお、バチルスNKS-21株のプロテアーゼ欠損株は、バチルスNKS-21株にN-メチル-N'-ニトローN-ニトロソグアニジンを作用させ、スキムミルクを含む平板培地にまいて培養し、クリアゾーンを形成しない株を選択することにより取得した。

実施例7:リパーゼの調製

i)大腸菌

プラスミドpSL1およびpSL2を含む形質転換株を、それぞれアンピシリン50ppmを含むL液体培地5ml中、37℃で1晩振とう培養したものを300mlの同培地に1%植菌し、37℃で3時間振と

う培養し、イソプロピルーβ-D-チオガラクトピラノシド(IPTG)を終濃度1mM加えてlacプロモーターの発現を誘導し、さらに4時間振とう培養した。この培養物を遠心分離し、上清をとり、リパーゼ溶液を調製した。

5 ii) シュードモナス

プラスミドpSP1およびpSP2を含む形質転換株を、それぞれツイーン80を1%含有し、pH9に調整したリパーゼ生産培地300ml中で35℃、14時間振とう培養し、培地中にリパーゼを分泌生産させた。この培養物を遠心分離し、上清をとり、リパーゼ溶液を調製した。

さらに、これを硫安分画し、透析によって硫安を除去後、CMセルロースカラムにて処理し、SDSポリアクリルアミド電気泳動的に単一になるまで精製した。

iii)バチルス

10

プラスミドpSB1およびpSB2を含む形質転換株を、カゼイン1 %、肉エキス1%、およびポリペプトン1%を含み、炭酸ナトリウムで pH7.5 に調整した培地300ml中で35℃、66時間振とう培養し、 培地中にリパーゼを分泌生産させた。この培養物を遠心分離し、上清を とり、リパーゼ溶液を調製した。

20 実施例8:リパーゼの活性

大腸菌およびシュードモナスの培養物から得たリパーゼ溶液の活性を 測定した。活性測定はトリオレインーポリビニルアルコール(PVA) エマルジョンを基質とする測定法を用いて実施した。具体的には以下の 方法により行った。

25 リパーゼ溶液0.1m 1、1m M塩化カルシウムを含み、100 m M ε - アミノカプロン酸、100 m M ビストリス(ビス〔2 - ヒドロキシ

10

15

20

エチル)イミノトリス [ヒドロキシメチル] メタン)および100mM TAPS(N-トリス [ヒドロキシメチル] メチルー3-アミノプロパンスルホン酸)からなる混合液を水酸化ナトリウムでpH調整した緩衝液(pH8.0)0.4ml、およびトリオレインエマルジョン0.5mlからなる混合液を共栓付き試験管で37℃で10分加温して反応させ、反応停止液として1N塩酸0.2mlを用いて反応を停止させた。ここで、トリオレインエマルジョンとしては、ポリビニルアルコール(PVA)2%水溶液(ポバールPVA117(クラレ社):ポバールPVA205(クラレ社)=9:1(W/W))10mlに2.5gのトリオレインを加え、ホモジナイズしたものを用いた。反応停止後、n-ヘキサン2ml、イソプロピルアルコール2ml、蒸留水1mlを加え激しく撹拌し、静置後ヘキサン層をサンプリングし、TLC-FID法(ミナガワら、lipids,18,732(1983))でオレイン酸を定量した。活性の単位は1分間に1マイクロモルのオレイン酸を生成する酵素量を1ユニット(1U)とした。

それぞれの形質転換体から得たリパーゼ溶液(培養上清)の活性を、SD705株の活性を100としたときの相対値で表1に示した。リパーゼ遺伝子を導入した全ての形質転換体でリパーゼ活性の発現が認められたが、リパーゼの生産に関与するタンパク質をコードする遺伝子を含むDNA断片が挿入されたプラスミドを含む形質転換体では、リパーゼ遺伝子のみを含む形質転換体よりもリパーゼ活性の発現量が多く、この遺伝子がリパーゼの生産量増大に効果があることが判った。

<u>表 1</u> リパーゼ活性

	プラスミド/菌株	活性
*	なし/ЈМ101	0
5	p U C 1 1 8 / J M 1 0 1	0
	p S L 1 / J M 1 0 1	2 0
	p S L 2 / J M 1 0 1	1 0
•	なし/SD705	100
	p M F Y 4 2 / S D 7 0 5	100
10	p S P 1 / S D 7 0 5	5 2 0
	p S P 2 / S D 7 0 5	3 2 0
	なし/LD9	0
	p M F Y 4 2 / L D 9	.0
	p S P 1 / L D 9	1 1 0
15	p S P 2 / L D 9	5 0

実施例9:リパーゼの活性

20

25

バチルスの培養物から得たリパーゼの活性を測定した。活性測定はpーニトロフェニルパルミテート(pNPP)を基質とした測定法で以下の方法で行った。

pNPPを2mg/mlになるようにイソプロピルアルコールに溶かした。この<math>pNPP溶液と100mMビシン緩衝液(Bicine buffer) (<math>pH8.0)を1:10の割合で混ぜ、基質溶液とした。基質溶液0.5mlにリパーゼ溶液 $0.02mlを加え、室温で<math>1\sim10$ 分間反応させた後、1N塩酸を0.2mlmえて反応を止め、分光光度計で<math>405nmo吸光度を測定した。活性の単位は1分間に405nmo吸光度を1上昇する

酵素量を1pNPPユニット(1pU)とした。

それぞれの形質転換体から得たリパーゼの活性を表2に示した。

表 2

5 .	リパーゼ活性	
	プラスミド/菌株	活性
	なし/SD-800	0
	p H Y 3 0 0 P L K / S D - 8 0 0	0
·	p S B 1 / S D - 8 0 0	3. 2
10	p S B 2 / S D - 8 0 0	1.1
	なし/NKS-21	0
	p H Y 3 0 0 P L K / N K S - 2 1	0
	p S B 1 / N K S - 2 1	5. 2
	p S B 2 / N K S - 2 1	2. 3

15

20

25

産業上の利用可能性

本発明のリパーゼ遺伝子により、洗剤用、食品加工用、製紙工業用、 製油工業用等の産業上有用な脂質分解酵素であるリパーゼSの生産および改変が容易に行なえる。また、本発明のリパーゼの生産に関与するタンパク質をコードする遺伝子により、リパーゼSの生産を増大させることができ、産業上有用なリパーゼを経済上有利に提供することができる。

寄託された微生物に関する情報

明細書及び請求の範囲に記載した微生物の寄託機関、その宛名及び寄託日等の情報は下記の通りである。

(1)シュードモナスsp. (Pseudomonas sp.) SD705株(受託番

号FERM BP-4772):

寄託機関:通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所、

宛名:日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号、

平成5年(1993年) 8月4日にP-13781 号として寄託され、ブダペスト条約に基づき平成6年(1994年) 8月5日にシュードモナスsp. (Pseudomonas sp.) SD705株(受託番号FERM BP-4772) として国際寄託に移管された。

- (2)シュードモナス・メンドシナ (<u>Pseudomonas alcaligenes</u>) SD7 02株(受託番号FERN BP-4291):
- 10 寄託機関:通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所、

宛名:日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号、

平成4年(1992年) 5月1日にP-12944 号として寄託され、ブダペスト条約に基づき平成5年(1993年) 5月12日にシュードモナスsp.

(Pseudomonas sp.) SD702株(受託番号FERM BP-4291) として国際寄託に移管された。

(3)バチルス (Bacillus) NKS-21株(受託番号FERM BP-93-1):

寄託機関:通商産業省工業技術院微生物工業技術研究所、

宛名:日本国茨城県筑波郡谷田部町東1丁目1番3号、

微工研条寄第93号(FERN BP-93)の再寄託として昭和60年(1985
 年)5月21日に微工研条寄託第93-1号(FERN BP-93-1)として国際寄託された。

なお、上記(3) の寄託機関は、現在組織変更されて「通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所」に引き継がれ、またその宛名は「日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号」に表示変更されている。

25

15

配列表

配列番号:1

配列の長さ:288

配列の型:アミノ酸

5 トポロジー:直鎖状

配列の種類:タンパク質

起源

生物名:シュードモナス s p. (Pseudomonas sp.)

株名:SD705

10 配列

Phe Gly Ser Ser Asn Tyr Thr Lys Thr Gln Tyr Pro Ile Val Leu Thr

5

15

His Gly Net Leu Gly Phe Asp Ser Leu Leu Gly Val Asp Tyr Trp Tyr

20

25

10

30

Gly Ile Pro Ser Ala Leu Arg Lys Asp Gly Ala Thr Val Tyr Val Thr

35

40

45

Glu Val Ser Gln Leu Asp Thr Ser Glu Ala Arg Gly Glu Gln Leu Leu

50

55

60

Thr Gln Val Glu Glu Ile Val Ala Ile Ser Gly Lys Pro Lys Val Asn

20 65

70

75

80

Leu Phe Gly His Ser His Gly Gly Pro Thr Ile Arg Tyr Val Ala Ala

85

90

95

Val Arg Pro Asp Leu Val Ala Ser Val Thr Ser Ile Gly Ala Pro His

100

105

110

25 Lys Gly Ser Ala Thr Ala Asp Phe Ile Arg Gln Val Pro Glu Gly Ser

115

120

125

	Ala	Ser	Glu	Ala	Ile	Leu	Åla	Gly	Ile	Val	Asn	Gly	Leu	Gly	Ala	Leu
		130					135					140				
	Ile	Asn	Phe	Leu	Ser	Gly	Ser	Ser	Ser	Asp	Thr	Pro	Gln	Asn	Ser	Leu
	145					150					155				•	160
5	Gly	Thr	Leu	Glu	Ser	Leu	Asn	Ser	Glu	Gly	Ala	Ala	Arg	Phe	Asn	Ala
					165					170					175	
	Arg	Phe	Pro	Gln	Gly	Val	Pro	Thr	Ser	Ala	Cys	Ġly	Glu	Gly	Asp	Tyr
				180					185					190		
	Val	Val	Asn	Gly	Val	Arg	Tyr	Tyr	Ser	Trp	Ser	Gly	Thr	Ser	Pro	Leu
10			195	,				200					205			
	Thr	Asn	Val	Leu	Asp	Pro	Ser	Asp	Leu	Leu	Leu	Gly	Ala	Thr	Ser	Leu
		210					215					220				
	Thr	Phe	Gly	Phe	Glu	Ala	Asn	Asp	Gly	Leu	Val	Gly	Arg	Cys	Ser	Ser
	225				•	230					235					240
15	Arg	Leu	Gly	Met	Val	Ile	Årg	Asp	Asn	Tyr	Arg	Met	Asn	His	Leu	Аsp
					245					250					255	
	Glu	Val	۸sn	Gln	Thr	Phe	Gly	Leu	Thr	Ser	Ile	Phe	Glu	Thr	Ser	Pro
				260					265					270		
	Val	Ser	Val	Tyr	Arg	Gln	Gln	Ala	Asn	Årg	Leu	Lys	Asn	Ala	Gly	Leu
20			275					280					285			

配列番号:2

配列の長さ:864

配列の型:核酸

25 鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:Genomic DNA

起源

生物名:シュードモナス s p. (Pseudomonas sp.)

株名:SD705

5 配列の特徴

特徴を表す記号: mat peptide

存在位置:1..864

特徴を決定した方法:E

配列

TTC GGC TCC TCG AAC TAC ACC AAG ACC CAG TAC CCG ATC GTC CTG ACC 48 10 Phe Gly Ser Ser Asn Tyr Thr Lys Thr Gln Tyr Pro Ile Val Leu Thr 1 5 10 15 CAC GGC ATG CTC GGT TTC GAC AGC CTG CTT GGA GTC GAC TAC TGG TAC 96 His Gly Met Leu Gly Phe Asp Ser Leu Leu Gly Val Asp Tyr Trp Tyr 30 20 25 15 GGC ATT CCC TCA GCC CTG CGT AAA GAC GGC GCC ACC GTC TAC GTC ACC 144 Gly Ile Pro Ser Ala Leu Arg Lys Asp Gly Ala Thr Val Tyr Val Thr 35 40 45 GAA GTC AGC CAG CTC GAC ACC TCC GAA GCC CGA GGT GAG CAA CTG CTG 192 Glu Val Ser Gln Leu Asp Thr Ser Glu Ala Arg Gly Glu Gln Leu Leu 20 60 55 50 ACC CAA GTC GAG GAA ATC GTG GCC ATC AGC GGC AAG CCC AAG GTC AAC 240 Thr Gln Val Glu Glu Ile Val Ala Ile Ser Gly Lys Pro Lys Val Asn 75 80 70 65 CTG TTC GGC CAC AGC CAT GGC GGG CCT ACC ATC CGC TAC GTT GCC GCC 288 25 Leu Phe Gly His Ser His Gly Gly Pro Thr Ile Arg Tyr Val Ala Ala

					85					90					95		
	GTG	G CGC	CCG	GAT	CTG	GTC	GCC	TCG	GTC	ACC	AGC	CTA	GGC	GCC	CCC	CAC	336
	Val	Arg	Pro	Asp	Leu	Val	Ala	Ser	Val	Thr	Ser	· Ile	Gly	, Ala	Pro	His	
				100					105	,)				110)		
5	AAG	GGT	TCG	GCC	ACC	GCC	GAC	TTC	ATC	CGC	CAG	GTG	CCG	GAA	GGA	TCG	384
	Lys	Gly	Ser	Ala	Thr	Ala	Asp	Phe	Ile	Arg	Gln	Val	Pro	Glu	Gly	Ser	
			115					120					125				
•	GCC	AGC	GAA	GCG	ATT	CTG	GCC	GGG	ATC	GTC	AAT	GGT	CTG	GGT	GCG	CTG	432
	Ala	Ser	Glu	Ala	Ile	Leu	Ala	Gly	Ile	Val	Asn	Gly	Leu	Gly	Ala	Leu	
10		130					135					140					
	ATC	AAC	TTC	CTT	TCC	GGC	AGC	AGT	TCG	GAC	ACC	CCA	CAG	AAC	TCG	CTG	480
	Ile	Asn	Phe	Leu	Ser	Gly	Ser	Ser	Ser	Asp	Thr	Pro	Gln	Asn	Ser	Leu	
	145					150					155					160	
	GGC	ACG	CTG	GAG	TCA	CTG	AAC	TCC	GAA	GGC	GCC	GCA	CGG	TTT	AAC	GCC	528
15	Gly	Thr	Leu	Glu	Ser	Leu	Asn	Ser	Glu	Gly	Ala	Ala	Arg	Phe	Asn	Ala	
					165					170					175		
			CCC														576
	Arg	Phe	Pro		Gly	Val	Pro	Thr	Ser	Ala	Cys	Gly	Glu	Gly	Asp	Tyr	
				180					185					190			
20			TAA				•										624
	Val	Val	Asn	Gly	Val	Arg	Tyr		Ser	Trp	Ser	Gly	Thr	Ser	Pro	Leu	
			195					200					205				
			GTA									•					672
	Thr		Val	Leu	Asp			Asp	Leu	Leu	Leu		Ala	Thr	Ser	Leu	
25		210			•		215	~				220					
	ACC	TTC	GGT	TTC	GAG	GCC	AAC	GAT	GGT	CTG	GTC	GGA	CGC	TGC	AGC	TCC	720

Thr Phe Gly Phe Glu Ala Asn Asp Gly Leu Val Gly Arg Cys Ser Ser 225 230 235 240 CGG CTG GGT ATG GTG ATC CGC GAC AAC TAC CGG ATG AAC CAC CTG GAC 768 Arg Leu Gly Net Val Ile Arg Asp Asn Tyr Arg Net Asn His Leu Asp 5 245 250 255 GAG GTG AAC CAG ACC TTC GGG CTG ACC AGC ATC TTC GAG ACC AGC CCG 816 Glu Val Asn Gln Thr Phe Gly Leu Thr Ser Ile Phe Glu Thr Ser Pro 260 265 270 GTA TCG GTC TAT CGC CAG CAA GCC AAT CGC CTG AAG AAC GCC GGG CTC 864 10 Val Ser Val Tyr Arg Gln Gln Ala Asn Arg Leu Lys Asn Ala Gly Leu 275 280 285

配列番号:3

配列の長さ:335

15 配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:タンパク質

起源

生物名:シュードモナスsp.(Pseudomonas sp.)

20 株名: SD705

配列

1

Met Lys Pro Leu Ile Tyr Leu Pro Leu Leu Gly Leu Gly Leu Leu

5 10 15

Gly Trp His Leu Ser Thr Pro Ala Pro Ser Pro Ser Ser Ala Ser Pro

25 20 25 30

Ala Pro Pro Gln Val Ser Ser Glu Lys Pro Ala Thr Ala His Met Asp

			35					40	٠.				4 5			
	Leu	Thr	Arg	Pro	Val	Ala	Arg	Ser	Thr	Asp	Gln	His	Leu	Pro	Ala	Ser
		50					5 5					60				
	Leu	Årg	Asp	Thr	Asp	Val	Лsp	Gly	Gln	Leu	Glu	Val	Asp	Ala	Gln	Gly
-5	65					70					75		·			80
	Asn	Leu	Val	Ile	Ser	Asp	Gln	Leu	Arg	His	Leu	Phe	Asp	Tyr	Phe	Phe
			•		85	4	•			90			٠		95	
	Ser	Thr	Val	Gly	Glu	Gln	Ser	Phe	Glu	Gln	Ala	Ser	Thr	Gly	Ile	Årg
				100					105					110		
10	Asp	Tyr	Leu	Ala	Ser	Gln	Leu	Arg	Glu	Pro	Ala	Leu	Gly	Gln	Ala	Leu
			115					120					125			
	Asp	Leu	Leu	Asp	Arg	Tyr	Ile	Asn	Tyr	Lys	Thr	Glu	Leu	Val	Glu	Leu
		130					135					140				
	Glu	Arg	Arg	Phe	Pro	Met	Val	Thr	Glu	Leu	Asp	Gly	Leu	Arg	Ala	Årg
15	145					150					155					160
	Glu	Asp	Ala	Val	Gln	Arg	Leu	Arg	Ala	Ser	Leu	Phe	Asn	Ala	Gln	Glu
					165					170					175	
	His	Ala	Ala	Phe	Phe	Ala	Ser	Glu	Glu	Val	Tyr	Asn	Gln	Phe	Thr	Leu
				180					185	,				190		
20	Glu	Arg	Leu	Ala	Ile	Leu	His	Asp	Pro	Ser	Leu	Asp	Pro	Gln	Asp	Lys
			195					200					205	•		
	Ala	Glu	Arg	Ile	Glu	Arg	Leu	Arg	Glu	Gly	Leu	Pro	Asp	Glu	Leu	Gln
		210					215					220				
	Gln	Leu	Leu	Val	Pro	Gln	Leu	His	Leu	Thr	Leu	Arg	Gln	Gln	Thr	Gln
25	225					230					235		.	٠		240
	Gln	Leu	Leu	Glu	Gln	Glv	Ala	Glu	Pro	Glu	Gln	Leu	Arg	Gln	Leu	Arg

255: 250 245 Leu Asn Leu Val Gly Pro Gln Ala Thr Glu Arg Leu Glu Ala Leu Asp 260 265 **270** . Arg Gln Arg Ser Glu Trp Asp Gln Arg Leu Ser Gly Phe Asn Arg Glu 280 5 275 285 Arg Gln Ala Ile Ile Ser Gln Pro Gly Leu Ala Asp Ser Asp Lys Gln 290 295 300 Ala Ala Ile Glu Ala Leu Leu His Glu Gln Phe Ser Glu His Glu Arg 305 310 315 320 10 Leu Arg Val Ser Ser Leu Leu Gly Leu Asp Ser Arg Ala Glu Arg 325 330 335

配列番号:4

配列の長さ:1005

15 配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: Genomic DNA

起源

20 生物名:シュードモナスsp.(Pseudomonas sp.)

株名:SD705

配列の特徴

特徴を表す記号: mat peptide

存在位置:1..1005

25 特徴を決定した方法: E

配列

	ATG	AAG	CCG	CTG	ATT	TAT	CTG	CCT	TTG	CTT	CTT	GGC	CTG	GGG	CTG	CTC	48
	Met	Lys	Pro	Leu	Ile	Tyr	Leu	Pro	Leu	Leu	Leu	Gly	Leu	Gly	Leu	Leu	
	1				5					10					15		
	GGC	TGG	CAC	CTG	AGC	ACG	CCG	GCA	CCC	AGC	CCA	TCC	AGC	GCC	TCA	CCA	96
5	Gly	Trp	His	Leu	Ser	Thr	Pro	Ala	Pro	Ser	Pro	Ser	Ser	Ala	Ser	Pro	
				20					25					30			
	GCG	CCG	CCA	CAA	GTC	AGC	AGT	GAA	AAA	CCT	GCC	ACG	GCT	CAC	ATG	GAC	144
	Ala	Pro	Pro	Gln	Val	Ser	Ser	Glu	Lys	Pro	Ala	Thr	Ala	His	Net	Asp	
			35					40					45				
10	CTG	ACC	CGC	CCG	GTG	GCC	CGC	AGC	ACC	GAC	CAG	CAT	CTG	CCC	GCC	TCG	192
	Leu	Thr	Arg	Pro	Val	Ala	Arg	Ser	Thr	Asp	Gln	His	Leu	Pro	Ala	Ser	
		50					55					60					
.•	CTG	CGC	GAT	ACC	GAC	GTC	GAT	GGC	CAG	CTG	GAG	GTC	GAC	GCC	CAG	GGC	240
•	Leu	Arg	Asp	Thr	Asp	Val	Лsр	Gly	Gln	Leu	Glu	Val	Asp	Ala	Gln	Gly	
15	65					70		•			75					80	
	AAT	CTG	GTG	ATT	TCC	GAC	CAG	CTG	CGC	CAC	CTG	TTC	GAC	TAT	TTC	TTC	288
	Asn	Leu	Val	Ile	Ser	Asp	Gln	Leu	Arg	His	Leu	Phe	Аsp	Tyr	Phe	Phe	
					85					90					95		
	AGC	ACC	GTC	GGC	GAA	CAG	TCG	TTC	GAG	CAG	GCC	AGC	ACC	GGT	ATC	CGC	336
20	Ser	Thr	Val	Gly	Glu	Gln	Ser	Phe	Glu	Gln	Ala	Ser	Thr	Gly	Ile	Arg	
				100					105					110			
	GAC	TAT	CTG	GCC	AGC	CAG	CTG	CGT	GAA	CCG	GCT	CTG	GGT	CAG	GCC	CTG	384
	Лsр	Tyr	Leu	Ala	Ser	Gln	Leu	Arg	Glu	Pro	Ala	Leu	Gly	Gln	Ala	Leu	
			115					120					125				
25	GAT	CTG	CTG	GAT	CGC	TAT	ATC	AAC	TAC	AAG	ACC	GAG	CTG	GTG	GAA	CTG	432
	Asp	Leu	Leu	Asp	Arg	Tyr	Ile	Asn	Tyr	Lys	Thr	Glu	Leu	Val	Glu	Leu	

		130				•	135					140					
	GAG	CGA	CGC	TTC	CCG	ATG	GTG	ACC	GAG	CTG	GAC	GGC	CTG	CGT	GCC	CGT	480
	Glu	Arg	Arg	Phe	Pro	Net	Val	Thr	Glu	Leu	Asp	Gly	Leu	Arg	Ala	Arg	
	145					150					155					160	
5	GAA	GAT	GCC	GTA	CAG	CGC	CTG	CGC	GCC	AGC	CTG	TTC	AAC	GCG	CAG	GAG	528
	Glu	Аsp	Ala	Val	Gln	Arg	Leu	Arg	Ala	Ser	Leu	Phe	Asn	Ala	Gln	Glu	
					165					170				•	175		
	CAC	GCC	GCC	TTC	TTC	GCC	AGC	GAA	GAG	GTC	TAT	AAC	CAG	TTC	ACT	CTT	576
	His	Ala	Ala	Phe	Phe	Ala	Ser	Glu	Glu	Val	Tyr	Asn	Gln	Phe	Thr	Leu	,
10				180					185					190			
	GAG	CGT	CTG	GCG	ATA	CTG	CAC	GAC	CCG	TCG	CTG	GAT	CCG	CAG	GAC	AAG	624
	Glu	Arg	Leu	Ala	Ile	Leu	His	Asp	Pro	Ser	Leu	Asp	Pro	Gln	Asp	Lys	•
			195					200					205				
	GCC	GAG	CGG	ATC	GAA	CGT	CTG	CGC	GAA	GGG	CTA	CCC	GAC	GAG	TTG	CAA	672
15	Ala	Glu	Arg	Ile	Glu	Arg	Leu	Årg	Glu	Gly	Leu	Pro	Asp	Glu	Leu	Gln	
		210					215					220					
	CAA	TTG	CTG	GTA	CCG	CAA	TTA	CAC	CTG	ACC	CTG	CGC	CAG	CAG	ACC	CAG	720
	Gln	Leu	Leu	Val	Pro	Gln	Leu	His	Leu	Thr	Leu	Arg	Gln	Gln	Thr	Gln	
	225					230			٠		235					240	
20	CAG	TTG	CTG	GAG	CAA	GGC	GCC	GAG	CCG	GAA	CAG	CTA	CGC	CAA	TTG	CGC	768
	Gln	Leu	Leu	Glu	Gln	Gly	Ala	Glu	Pro	Glu	Gln	Leu	Arg	Gln	Leu	Arg	•
					245					250					255		
	CTG	AAC	CTG	GTC	GGC	CCC	CAG	GCA	ACC	GAA	CGC	CTG	GAG	GCA	CTG	GAC	816
	Leu	Asn	Leu	Val	Gly	Pro	Gln	Ala	Thr	Glu	Arg	Leu	Glu	Ala	Leu	Asp	
25				260					265					270			
	CGC	CAG	CGC	AGC	GAA	TGG	GAT	CAG	CGC	CTG	AGC	GGG	TTC	AAT	CGC	GAA	864

Arg Gln Arg Ser Glu Trp Asp Gln Arg Leu Ser Gly Phe Asn Arg Glu 275 280 285 CGG CAG GCG ATC ATC AGC CAG CCG GGG CTG GCC GAC AGT GAC AAG CAG 912 Arg Gln Ala Ile Ile Ser Gln Pro Gly Leu Ala Asp Ser Asp Lys Gln 5 290 295 300 GCC GCG ATT GAG GCC CTG CTG CAC GAG CAG TTC AGT GAG CAT GAG CGG 960 Ala Ala Ile Glu Ala Leu Leu His Glu Gln Phe Ser Glu His Glu Arg 305 310 315 320 CTG AGG GTC AGC AGT CTG CTG GGA CTC GAT AGC CGC GCC GAA CGC 1005 10 Leu Arg Val Ser Ser Leu Leu Gly Leu Asp Ser Arg Ala Glu Arg 325 330 335 配列番号:5 配列の長さ:26 15 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド フラグメント型:N末端フラグメント 起源 生物名:シュードモナス s p. (Pseudomonas sp.) 20 株名:SD705 配列 Phe Gly Ser Ser Asn Tyr Thr Lys Thr Gln Tyr Pro Ile Val Leu Thr 5 10 1 15 His Gly Met Leu Gly Phe Asp Ser Leu Leu 25

25

20

配列番号:6

配列の長さ:20

配列の型:核酸

5 鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

AACTACACNA AGACNCAGTA 20

10

配列番号:7

配列の長さ:30

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

15 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

GGGGAATTCA GGACTCGCAT TATGCGCAAC 30

20 配列番号: 8

配列の長さ:30

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

25 配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

TTTGAATTCA GAGCCCGGCG TTCTTCAGGC 30

配列番号:9

配列の長さ:30

5 配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

10 TTTGAGCTCA GAGCCCGGCG TTCTTCAGGC 30

配列番号:10

配列の長さ:30

配列の型:核酸

15 鎖の数: 一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

AAATCTAGAT TCGGCTCCTC GAACTACACC 30

20

配列番号:11

配列の長さ:30

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

25 トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

CCCTCTAGAC TAGCGTTCGG CGCGGCTATC 30

配列番号:12

5 配列の長さ:30

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

10 配列

CCCTCTAGAT CAGAGCCCGG CGTTCTTCAG 30

配列番号:13

配列の長さ:30

15 配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

20 CCCGAATTCA TACGAATTAA AGTTGAAAGC 30

配列番号:14

配列の長さ:30

配列の型:核酸

25 鎖の数: 一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

AAATCTAGAG TTGAAACCAA TTAAGTACTC 30

5 配列番号:15

配列の長さ:30

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

10 配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

GGGTCTAGAT CCCTAAGGAT GTACTGGATG 30

配列番号:16

15 配列の長さ:30

配列の型:核酸

鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

20 配列

TTTAAGCTTA GAAACTCAAC TGTCACAGTG 30

WO 96/27002 PCT/JP96/00426

請求の範囲

- 1) 配列番号1に記載されたアミノ酸配列をコードする遺伝子。
- 2) 配列番号2に記載されたリパーゼをコードするヌクレオチド配列を 含む遺伝子。
- .5 3)配列番号3に記載されたアミノ酸配列をコードする遺伝子。
 - 4) 配列番号4に記載されたリパーゼの生産に関与するタンパク質をコードするヌクレオチド配列を含む遺伝子。
 - 5)シュードモナス (<u>Pseudomonas</u>) 属細菌由来の請求の範囲第1項ないし第4項のいずれかの項に記載の遺伝子。
- 6)シュードモナスsp.(Pseudomonas sp.)SD705株 (FERM BP-47 72)由来の請求の範囲第1項ないし第4項のいずれかの項に記載の遺伝子。
 - 7)請求の範囲第1項ないし第6項のいずれかの項に記載された遺伝子のヌクレオチド配列の全部もしくは一部を含むDNA。
- 15 8)請求の範囲第3項または第4項に記載された遺伝子のヌクレオチド 配列の全部もしくは一部とハイブリダイズするDNA。
 - 9. 請求の範囲第1項ないし第4項のいずれかの項に記載された遺伝子の少なくとも1つを宿主微生物細胞内で発現するように宿主微生物細胞内で複製可能なベクターに組み込んだ組換えDNA。
- 20 10)請求の範囲第1項ないし第4項のいずれかの項に記載された遺伝 子の少なくとも1つを微生物染色体上に相同組換えによって組み込んだ 組換え染色体DNA。
 - 11)請求の範囲第9項に記載の組換えDNAで形質転換された形質転換宿主微生物。
- 25 12)請求の範囲第10項に記載の組換え染色体DNAを含む形質転換 微生物。

- 13) 微生物がエスシェリシア (Escherichia) 属細菌、シュードモナス属細菌 (Pseudomonas)、またはバチルス属細菌 (Bacillus) である請求の範囲第11項に記載の形質転換微生物。
- 14) 微生物がシュードモナス属細菌(<u>Pseudomonas</u>)、またはバチルス属細菌(<u>Bacillus</u>)である請求の範囲第12項記載の形質転換微生物。
- 15) 微生物がシュードモナス・アルカリゲネス (<u>Pseudomonas alcaligenes</u>)、シュードモナス・シュードアルカリゲネス (<u>Pseudomonas pseudoalcaligenes</u>)、シュードモナス・メンドシナ (<u>Pseudomonas mendocina</u>)、またはバチルス・ズプチリス (<u>Bacillus subutilus</u>) である請求の範囲第11項または第12項記載の形質転換微生物。
- 16) 微生物がシュードモナスs p. (Pseudomonas sp.) SD705株、シュードモナス・メンドシナ (Pseudomonas alcaligenes) SD702株、バチルス (Bacillus) NKS-21株、またはそれらの変異株である請求の範囲第11項または第12項記載の形質転換微生物。
- 17)請求の範囲第11項ないし第16項のいずれかの項に記載の形質 転換宿主細胞の少なくとも1つを培養してリパーゼを含む培養物を得、 リパーゼを単離することを特徴とするリパーゼの製造方法。

20

5

10

25

図面

図 1

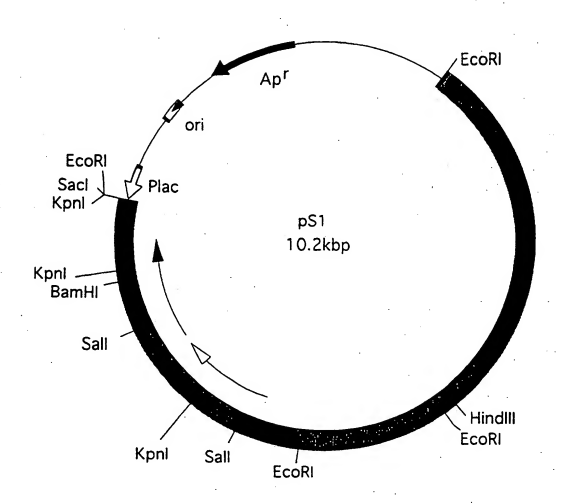


図 2

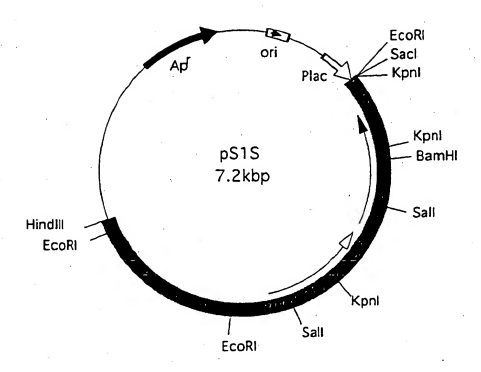


図 3

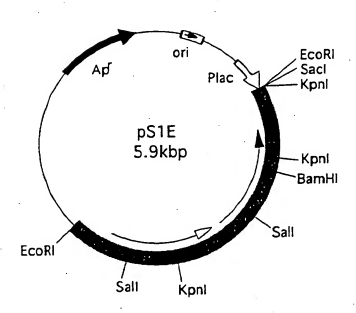


図 4

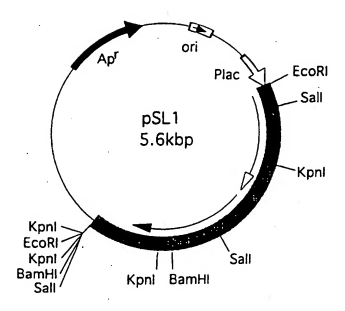


図 5

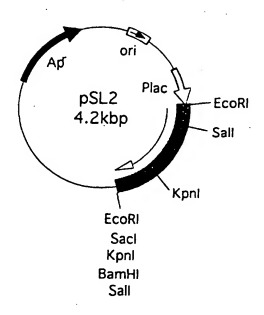


図 6

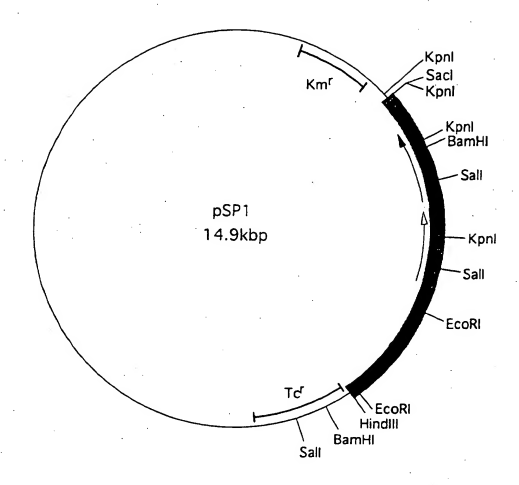


図 7

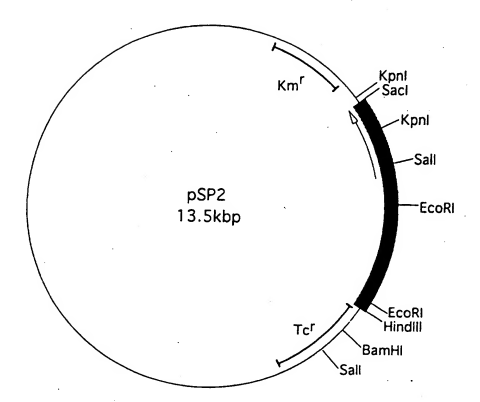


図 8

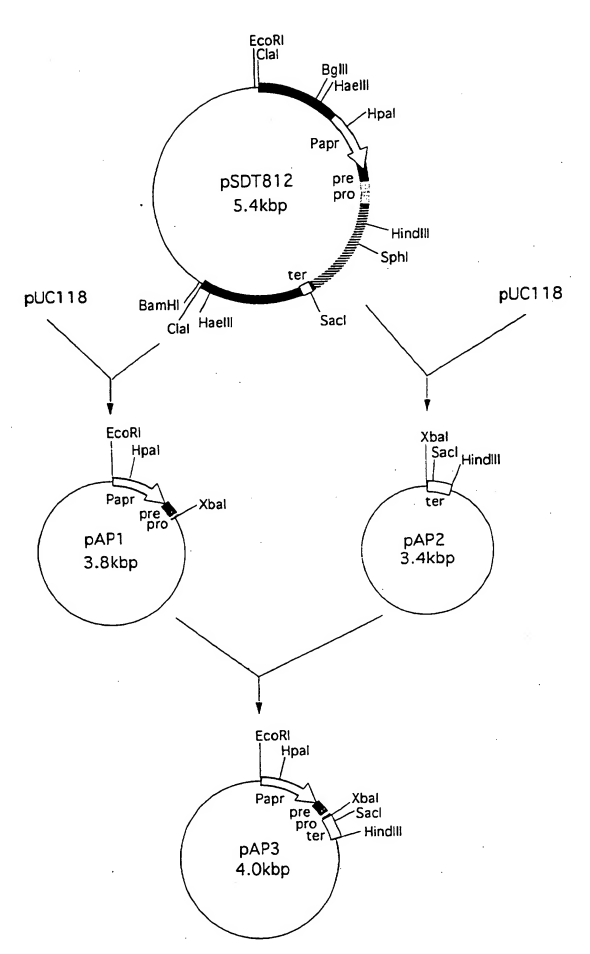


図 9

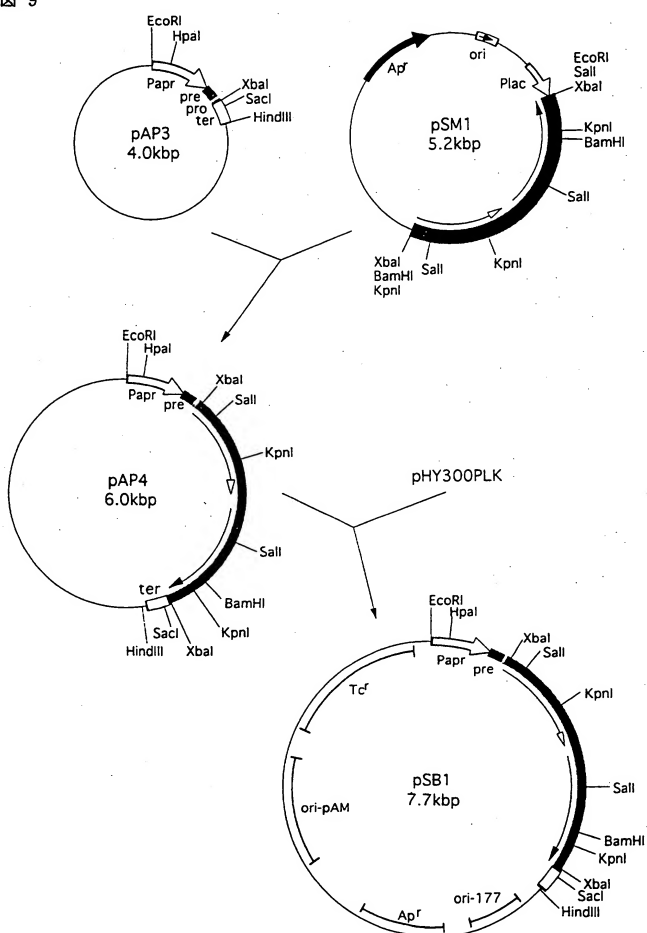
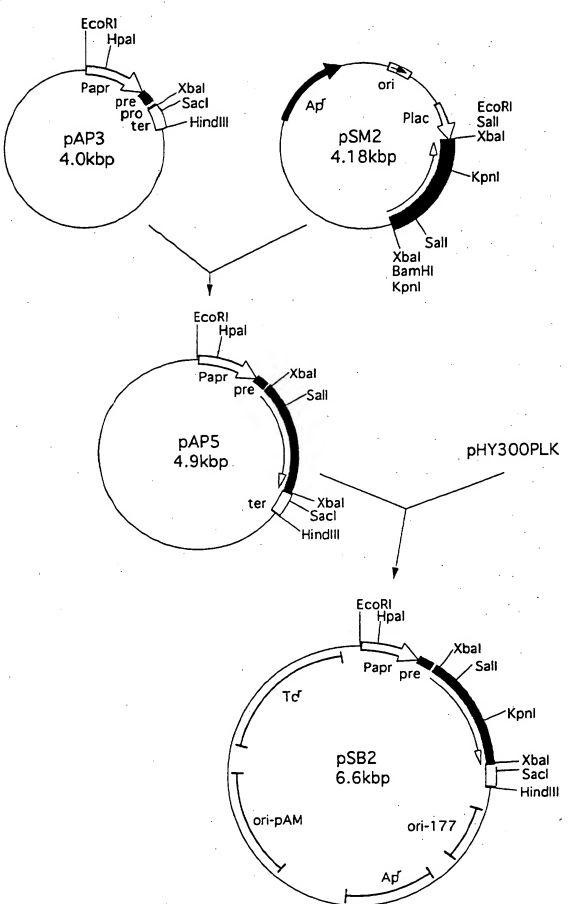


図 10



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP96/00426

			PCT/	JP96/00426		
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int. Cl ⁶ Cl2N9/20, 15/55 // (Cl2N9/20, Cl2R1:38), (Cl2N15/55, Cl2R1:38) According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
B. FIE	B. FIELDS SEARCHED					
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int. Cl ⁶ Cl2N9/20, 15/55						
	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched					
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAS ONLINE, BIOSIS PREVIEWS						
C. DOC	C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where appr	ropriate, of the releva	ant passages	Relevant to claim No.		
A	GBF Monogr., 16 (Lipases) (1	991), pp.	417-20	1 - 17		
A	Journal of Biochemistry (Tok No. 5 (1992), pp. 598-603	yo), Vol.	112,	1 - 17		
A	JP, 6-153942, A (Godo Shusei June 3, 1994 (03. 06. 94)	K.K.),		1 - 17		
P,A	JP, 7-67636, A (Showa Denko K.K.), March 14, 1995 (14. 03. 95) & WO, 95-06720, A		1 - 17			
A	JP, 6-38746, A (Showa Denko February 15, 1994 (15. 02. 9 & EP, 571,982, A1 & US, 5,45	4)		1 - 17		
A	JP, 6-209772, A (Showa Denko August 2, 1994 (02. 08. 94) & EP, 571,982, Al & US, 5,45	•		1 - 17		
Furthe	Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.					
Special categories of cited documents: A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention						
E" earlier document but published on or after the international filing date L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve as inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be						
O" document means 'P" documen	document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other considered to involve an inventive step when the document is					
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report						
	15, 1996 (15. 05. 96)		996 (28.	•		

Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl C12N9/20, 15/55

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAS ONLINE, BIOSIS PREVIEWS

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	GBF Monogr., 16(Lipases) (1991), pp. 417-20	1-17
A	Journal of Biochemistry (Tokyo), Vol. 112, No. 5 (1992), pp. 598-603	1-17
A	JP, 6-153942, A(合同酒精株式会社)3.6月.1994(03.06.94)	1-17
P, A	JP, 7-67636, A (昭和電工株式会社) 14.3月.1995(14.03.95) & W0,95-06720, A	1-17
A	JP, 6-38746, A (昭和電工株式会社) 15.2月.1994(15.02.94) & EP, 571, 982, A1 & US, 5, 454, 971, A	1-17
A	JP,6-209772,A (昭和電工株式会社) 2.8月.1994(02.08.94) & EP,571,982,A1 & US,5,454,971,A	1-17

│ │ C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 15.05.96

国際調査報告の発送日

28.05.96

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP)

郵便番号100 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員) 村上 騎見高 4B 8827 即

...

電話番号 03-3581-1101 内線 3448